

## Preparation of mixtures of high molecular weight polyisobutylene and thermoplastic polymers

**Patent number:** DE4433273  
**Publication date:** 1996-03-21  
**Inventor:** HOFMANN JUERGEN [DE]; KESLER THOMAS [DE]; MARCZINKE BERND LOTHAR DR [DE]; BROSIUS SIBYLLE DR [DE]; FAUTH KARL-HEINZ [DE]  
**Applicant:** BASF AG [DE]  
**Classification:**  
- **International:** C08L23/20; C08L23/02; C08J3/20; C08F8/50; C08F110/10; B29B7/48; C08L23/02; C08L23/04; C08L23/10; C08L25/04; C08L33/10; C08L33/12; C08L67/02; C08L69/00; C08L9/00; C08J5/00; C08J5/18; D01F6/46  
- **European:** C08F8/50; C08J3/00B; C08L23/22  
**Application number:** DE19944433273 19940919  
**Priority number(s):** DE19944433273 19940919

**Also published as:**

 EP0703274 (A2)  
 **US5712341 (A1)**  
 EP0703274 (A3)  
 EP0703274 (B1)

Abstract not available for DE4433273

Abstract of corresponding document: **US5712341**

Mixtures of high molecular weight polyisobutylene and thermoplastic polymers are prepared in an extruder by a process in which meterable, high molecular weight polyisobutylene is first metered into the extruder and homogenized in at least one kneading stage, heated and subjected to controlled molecular weight degradation and the thermoplastic polymer is then introduced into the polyisobutylene melt by means of a side feed and is subsequently homogenized together with said melt. The novel process is particularly suitable for the preparation of mixtures of high molecular weight polyisobutylene and polyethylene.

---

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



①⑨ BUNDESREPUBLIK  
DEUTSCHLAND



DEUTSCHES  
PATENTAMT

⑫ **Offenlegungsschrift**  
⑩ **DE 44 33 273 A 1**

⑳ Aktenzeichen: P 44 33 273.4  
㉔ Anmeldetag: 19. 9. 94  
㉕ Offenlegungstag: 21. 3. 96

㉖ Int. Cl.<sup>8</sup>:  
**C 08 L 23/20**  
C 08 L 23/02  
C 08 J 3/20  
C 08 F 8/50  
C 08 F 110/10  
B 29 B 7/48  
// (C08L 23/02,23:04,  
23:10,25:04,33:10,  
33:12,67:02,69:00,  
9:00)C08J 5/00,5/18,  
D01F 6/46

DE 44 33 273 A 1

㉚ Anmelder:  
BASF AG, 67063 Ludwigshafen, DE

㉛ Erfinder:  
Hofmann, Jürgen, 67069 Ludwigshafen, DE; Keßler,  
Thomas, 67105 Schifferstadt, DE; Marczinke, Bernd  
Lothar, Dr., 67346 Speyer, DE; Brosius, Sibylle, Dr.,  
67071 Ludwigshafen, DE; Fauth, Karl-Heinz, 67319  
Wattenheim, DE

㉜ Verfahren zur Herstellung von Mischungen aus hochmolekularem Polyisobutylen und thermoplastischen Polymeren

㉝ Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von Mischungen aus hochmolekularem Polyisobutylen und thermoplastischen Polymeren in einem Extruder, wobei man zunächst dosierfähiges, hochmolekulares Polyisobutylen in den Extruder eindosiert und in wenigstens einer Knetstufe homogenisiert, aufheizt, einem kontrollierten Molmassenabbau unterwirft und anschließend das thermoplastische Polymere mittels einer Seitenbeschickung in die Polyisobutylen-schmelze einbringt und nachfolgend mit dieser gemeinsam homogenisiert.  
Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich insbesondere zur Herstellung von Mischungen aus hochmolekularem Polyisobutylen und Polyethylen.

DE 44 33 273 A 1

## Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von Mischungen aus hochmolekularem Polyisobutylen und thermoplastischen Polymeren in einem Extruder. Weiterhin erstreckt sich die vorliegende Erfindung auch auf die daraus hergestellten Mischungen.

Es ist bekannt, Polyisobutylen durch kationische Polymerisation mit Hilfe von Borhalogeniden, insbesondere durch Bortrifluorid herzustellen (EP-A 206 756, US-A 4 316 973, GB-A 525 542, GB-A 828 367). Dabei kann die Polymerisation des Isobutylen so gesteuert werden, daß Polyisobutylene mit Molmassen ( $M_n$ ) — Zahlenmittel — von weit mehr als 1 000 000 erhalten werden können. Derartige hochmolekulare Polyisobutylene werden u. a. in Abmischungen mit anderen Polymeren zur Herstellung von Selbstklebmassen und von Dichtungsmaterialien eingesetzt.

In Abmischungen mit Paraffinöl und anorganischen Füllstoffen erhält man aus Polyisobutylenen auch dauerplastische Dichtstoffe, die üblicherweise in extrudierter Form als Band oder Rundprofilschnur in den Handel kommen.

Weiterhin ist es möglich, aufgrund des guten Füllstoffaufnahmevermögens des hochmolekularen Polyisobutylen aus Abmischungen des Polyisobutylen mit entsprechenden Substanzen und Füllstoffen Bahnen herzustellen, die zur Bautenabdichtung gegen Grund- und Sickerwasser, sowie im Korrosions- und Strahlenschutz eingesetzt werden. Aber auch elektrisch leitfähige und magnetische Bahnen auf Basis von Polyisobutylen finden ihre Anwendung (Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, Vol A 21, 4. Polyisobutylene-, Seite 555—561, 1992).

Hochmolekulares Polyisobutylen wird auch häufig als Bestandteil von "Blends", d. h. Mischungen aus verschiedenen Polymeren eingesetzt, da dieses die Eigenschaften solcher Mischungen oft deutlich verändert. Derartige Mischungen werden u. a. als Bestandteil von Kaugummis verwendet (US-A 4,352,823).

Mischungen aus hochmolekularem Polyisobutylen und thermoplastischen Polymeren, wie beispielsweise aus Polyolefinen, werden derzeit in diskontinuierlich arbeitenden Trogknetern oder in Walzenstühlen hergestellt (Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, Vol. A 21, 4. Polyisobutylene, Seite 555—561, 1992). Um den Anwendungsbereich derartiger Mischungen zu verbreitern und die Produktion wirtschaftlicher zu gestalten ist es aber nötig, die Herstellung kontinuierlich in Extrudern vorzunehmen.

Nach den bisher bekannten Verfahren wird die Herstellung derartiger Mischungen in einem Extruder in der Weise ausgeführt, daß man beide Mischungskomponenten gemeinsam aufschmilzt und anschließend homogenisiert. Die daraus resultierenden Mischungen sind aber stark inhomogen und nicht stippenfrei. Verlängert man den Homogenisierungsschritt, um auf diese Weise homogenere Mischungen zu erreichen, wird dabei das hochmolekulare Polyisobutylen durch Scherung so stark abgebaut, daß die erhaltenen Mischungen so stark kleben, daß sie nicht mehr richtig dosiert werden können. Um dies zu vermeiden, ist man derzeit auf den Einsatz von Schaufelknetern angewiesen, was aber verfahrenstechnisch aufwendig ist.

Der vorliegenden Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, den geschilderten Nachteilen abzuweichen und ein verbessertes Verfahren zur Herstellung von homo-

genen Mischungen aus hochmolekularem Polyisobutylen und thermoplastischen Polymeren zu entwickeln, welches ohne großen verfahrenstechnischen Aufwand zu stippen- und klebefreien Mischungen führt.

Demgemäß wurde ein Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von Mischungen aus hochmolekularem Polyisobutylen und thermoplastischen Polymeren in einem Extruder entwickelt, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man zunächst dosierfähiges, hochmolekulares Polyisobutylen in den Extruder eindosiert und in wenigstens einer Knetstufe homogenisiert, aufheizt und einem kontrollierten Molmassenabbau unterwirft und anschließend das thermoplastische Polymere mittels einer Seitenbeschickung in die Polyisobutylenschmelze einbringt und nachfolgend mit dieser gemeinsam homogenisiert.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird dabei in einem Extruder, vorzugsweise in einem Doppelschneckenextruder durchgeführt. Derartige Doppelschneckenextruder werden u. a. von der Firma Werner & Pfleiderer unter den Handelsnamen "ZSK" vertrieben.

Die aus dem erfindungsgemäßen Verfahren resultierende Mischung enthält u. a. ein hochmolekulares Polyisobutylen mit einer Molmasse (Zahlenmittel)  $M_n$  von mindestens 80 000, insbesondere mit einer Molmasse  $M_n$  von 100 000 bis 1 000 000.

Derartige hochmolekulare Polyisobutylene sind u. a. erhältlich durch kationische Polymerisation von Isobutylen nach dem sogenannten Bandverfahren, wobei man Isobutylen in reinem, getrocknetem, flüssigem Ethylen auf einem schwach geneigten, endlosen Stahlband mit Hilfe von Bortrifluorid kationisch polymerisiert (DE-A 35 27 551). Weiterhin werden solche hochmolekularen Polyisobutylene auch unter dem Handelsnamen Oppanol® von der BASF Aktiengesellschaft vertrieben.

Als thermoplastische Polymere werden nach dem erfindungsgemäßen Verfahren u. a. Polystyrol, Polymethylmethacrylat, Polymethacrylat, Polyester, Polycarbonat oder dienhaltige Polymere verwendet. Bevorzugt enthält eine derartige Mischung Polyolefine als thermoplastische Polymere.

Als Polyolefine können u. a. neben Polyethylen auch Polypropylen oder Polybut-1-en sowie die entsprechenden Copolymerisate des Ethylens, Propylens sowie But-1-ens verwendet werden, wobei letztere auch noch untergeordnete Anteile von höheren  $C_5$ — $C_8$ -Alk-1-enen enthalten können. Bevorzugt wird in der homogenen Mischung ein Polyethylen mit einer Dichte bei Raumtemperatur von 0,89 bis 0,93 g/cm<sup>3</sup> insbesondere von 0,90 bis 0,928 g/cm<sup>3</sup>, eingesetzt.

Derartige Polyolefine können mit den in der Technik üblichen Polymerisationsverfahren hergestellt werden, beispielsweise durch Hochdruckpolymerisation mit Hilfe von radikalisch zerfallenden Initiatoren, durch Polymerisation mit Ziegler- bzw. mit Ziegler-Natta-Katalysatoren sowie mit Phillips-Katalysatoren, oder aber durch Polymerisation mit metallocenhaltigen Katalysatoren. Die Polymerisation kann dabei in der Gasphase, in Lösung oder in einer Suspension sowohl kontinuierlich als auch diskontinuierlich durchgeführt werden. Derartige Herstellungsverfahren sind dem in der Kunststofftechnik arbeitenden Fachmann bekannt.

Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhaltenen homogenen Mischungen bestehen üblicherweise aus 10 bis 90 Gew.-%, insbesondere aus 30 bis 80 Gew.-% des hochmolekularen Polyisobutylen und 90 bis 10 Gew.-%, insbesondere 70 bis 20 Gew.-% des thermoplastischen Polymeren.



Die Herstellung der homogenen Mischung erfolgt insbesondere dadurch, daß man in einem mit einer Aufschmelzzone und mehreren Mischzonen ausgerüsteten Extruder zunächst das hochmolekulare Polyisobutyl in wenigstens einer Knetstufe auf Temperaturen von 160 bis 300°C, insbesondere von 180 bis 240°C, aufheizt, homogenisiert und einem kontrollierten Molmassenabbau unterwirft. Das hochmolekulare Polyisobutyl wird dabei als dosierfähiges, nicht klebriges Granulat oder Mahlgut üblicherweise bei Temperaturen von 0 bis 100°C, insbesondere von 10 bis 50°C, in den Extruder eingebracht und dort anschließend aufgeheizt.

Danach wird mittels einer zweiten Dosierung das thermoplastische Polymere über einen Seiteneinzug in die Polyisobutylenschmelze eingebracht und mit dieser bei Temperaturen von 180 bis 270°C, insbesondere von 190 bis 240°C gemeinsam homogenisiert.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird im Extruder vorzugsweise bei Verweilzeiten des zu homogenisierenden Gemisches von 0,5 bis 5 Minuten, insbesondere von 2 bis 4 Minuten durchgeführt. Der Extruder wird dabei mit einer Geschwindigkeit von 50 bis 300 Umdrehungen/Minute, insbesondere von 100 bis 250 Umdrehungen/Minute betrieben.

Durch die getrennte Zudosierung von hochmolekularem Polyisobutyl einerseits und thermoplastischen Polymeren andererseits erhält man auf einfache Weise sehr homogene, stippenfreie und nicht klebende Mischungen. Diese ebenfalls erfindungsgemäßen Mischungen weisen Schmelzflußindices von 0,1 bis 200 g/10 min., insbesondere von 1,0 bis 100 g/10 min., bei 190°C und unter einem Gewicht von 21,6 kg, auf. Die Bestimmung der Schmelzflußindices erfolgt dabei nach DIN 53 735.

Die erhaltenen Mischungen aus hochmolekularem Polyisobutyl und thermoplastischen Polymeren eignen sich u. a. zur Herstellung von Folien, Fasern oder Formkörpern.

### Beispiele

Das erfindungsgemäße Beispiel 1 wurde ebenso wie das Vergleichsbeispiel A in einem Doppelschneckenextruder des Typs "ZSK 57" der Firma Werner & Pfleiderer durchgeführt, der mit einer Aufschmelzzone und drei Mischzonen ausgerüstet war.

### Beispiel 1

In dem beschriebenen Doppelschneckenextruder wurden zunächst 75 Gew.-Teile eines hochmolekularen Polyisobutyls mit einer 5 Molmasse (Zahlenmittel)  $M_n$  von 425 000 (Oppanol® 150, der Firma BASF Aktiengesellschaft) in den Extrudereinzug dosiert, dort bei 190°C aufgeschmolzen, gemischt und extrudiert. Der Zweischneckenextruder wies ein Längen/Durchmesser-Verhältnis von 21 auf. Dabei wurde das Einzugsgehäuse mit Wasser gekühlt und die restlichen 6 Gehäuseschüsse wurden elektrisch auf 200°C temperiert. Die Extruderdrehzahl betrug 188 Umdrehungen/Minute, die Drehmomentauslastung lag bei einem Durchsatz von 55 kg/Stunde bei 90%. Getrennt vom hochmolekularen Polyisobutyl wurden nach dem Aufschmelzen des hochmolekularen Polyisobutyls 25 Gew.-Teile eines Polyethylens einer Dichte von 0,927 g/cm<sup>3</sup> bei Raumtemperatur mit einer Seitendosierung (ZSB 40) in den vierten Gehäuseschuß des Extruders gedrückt. Die spezifische Energieaufnahme lag bei 0,398 kWh/kg. Man erhielt 73 kg einer homogenen Mischung mit einem Schmelz-

flußindex von 29,8 g/min, bei 190°C und 21,6 kg, nach DIN 53 735.

Die daraus erhaltene Mischung war praktisch stippenfrei und wies eine Foliennote (bestimmt durch visuelle Auswertung) von 2 auf, so daß es zur Folienherstellung geeignet war. Die Klebeneigung der erhaltenen Mischung war stark reduziert.

### Vergleichsbeispiel A

Entsprechend dem Extruderaufbau des erfindungsgemäßen Beispiel 1 wurden das hochmolekulare Polyisobutyl und das Polyethylen miteinander vermengt, wobei aber 75 Gew.-Teile des hochmolekularen Polyisobutyls und 25 Gew.-Teile des Polyethylens über zwei Differentialdosierungen der Firma K-tron Soder gemeinsam in den Extrudereinzug dosiert und gemeinsam aufgeschmolzen, gemischt und extrudiert wurden.

Unter ansonsten gleichen Bedingungen wie im Beispiel 1 lag hier der Durchsatz bei 44 kg/Stunde, die spezifische Energieaufnahme betrug 0,445 kWh/kg. Man erhielt pro Stunde 73 kg einer nicht ausreichend homogenen Mischung mit einem Schmelzflußindex von 28,3 g/10 min, bei 190°C und 21,6 kg, nach DIN 53 735.

Die daraus erhaltene Mischung war stark verstopft und aufgrund der Foliennote 3 (bestimmt durch visuelle Auswertung) zur Folienherstellung nicht geeignet. Darüber hinaus wies die erhaltene Mischung eine starke Neigung zum Kleben auf, aufgrund erhöhter Anteile an niedermolekularem Polyisobutyl.

Aus einem Vergleich zwischen dem erfindungsgemäßen Beispiel 1 und dem Vergleichsbeispiel A geht u. a. hervor, daß mit Hilfe des erfindungsgemäßen Verfahrens, insbesondere durch die getrennte, zeitlich abgestufte Eindosierung von hochmolekularem Polyisobutyl einerseits und des thermoplastischen Polymeren andererseits eine sehr homogene, stippenfreie und nicht klebrige Mischung erhalten wird.

### Patentansprüche

1. Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von Mischungen aus hochmolekularem Polyisobutyl und thermoplastischen Polymeren in einem Extruder, dadurch gekennzeichnet, daß man zunächst dosierfähiges, hochmolekulares Polyisobutyl in den Extruder dosiert und in wenigstens einer Knetstufe homogenisiert, aufheizt und einem kontrollierten Molmassenabbau unterwirft und anschließend das thermoplastische Polymere mittels einer Seitenbeschickung in die Polyisobutylenschmelze einbringt und nachfolgend mit dieser gemeinsam homogenisiert.
2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man in einem Doppelschneckenextruder arbeitet.
3. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man ein hochmolekulares Polyisobutyl mit einer Molmasse (Zahlenmittel) von 80 000 bis 1 000 000 verwendet.
4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man als thermoplastische Polymere Polyolefine einsetzt.
5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß man als thermoplastische Polymere Polyethylen verwendet.
6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß man das hochmole-

kulare Polyisobutylen in wenigstens einer Knetstufe auf Temperaturen von 160 bis 300°C aufheizt, homogenisiert und einem kontrollierten Molmassenabbau unterwirft.

7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, 5  
dadurch gekennzeichnet, daß man das thermoplastische Polymere und die Polyisobutylen-schmelze bei Temperaturen von 180 bis 270°C gemeinsam homogenisiert.

8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, 10  
dadurch gekennzeichnet, daß man den Extruder bei Geschwindigkeiten von 50 bis 300 Umdrehungen/Minute betreibt.

9. Homogene Mischungen aus hochmolekularem Polyisobutylen und thermoplastischen Polymeren, 15  
erhältlich nach einem Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 8.

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65